BEST AVAILABLE COPY

(19 日本国特許庁 (JP)

① 特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭55—66903

①Int. Cl.³ C 08 F 4/44 36/06 識別記号

庁内整理番号 7446--4 J 6613--4 J ❸公開 昭和55年(1980)5月20日

発明の数 3 審査請求 未請求

(全10 頁)

②特 顯 昭54-144583

②出 願 昭54(1979)11月9日

優先権主張 ②1978年11月11日③西ドイツ (DE)①P2848964.7

⑦発 明 者 ゲルト・シルフエスター ドイツ連邦共和国デー5090レー フエルクーゼン・イムブツヘン ハイン1 ⑩発 明 者 ヨゼフ・ビッテ

ドイツ連邦共和国デー5000ケル ン80ハフアーカンプ10

②発 明 者 ギユンター・マルペデ

ドイツ連邦共和国デー5000ケル ン80アムポルツエンアツカー24

①出 願 人 パイエル・アクチエンゲゼルシ

ドイツ連邦共和国レーフエルク

-ゼン (番地なし)

個代 理 人 弁理士 小田島平吉

66 AM SE

1 発明の名称

共軛ジェンの溶液中での重合に対する触媒、その製造および利用

- 2 特許請求の範囲
 - (1) A) 次の一般式

$$M \begin{pmatrix} R^1 & 1 & 1 \\ R^2 & -C - CO_2 \\ 1 & 1 \\ R^3 \end{pmatrix}$$

に対応する希士類のカルポキシレート、

- B) TRARTRESCOLARS SIGNATURE TO LARGE ALE.
 - C) ルイス飲、

式中がは原子番号 5 7~7 1 の三価の希土 類元業を表わし、

K¹、 K® および K® は同じであつて典つ てもよく、 反常原子数1~10のTルキル ₭ が炭素原子数 1 − 1 0 のアルキル基を 表わす、

からなる触媒。

- (2) Mがランタン、セリウム、ブラセオジムまたロネオジムを扱わすことを特徴とする、特許的 水の範囲第1項記載の短牒。
- (3) Mが、希土類元素ランタン、セリウム、ブ ラセオジムまたはネオジムのうちの少なくとも1 種類を少なくとも10重貨を含んでいる希土類元 業の混合物を表わすことを特徴とする、特許請求 の範囲第1項配載の觖疎。
- (4) Mがランタンまたはネオジムを少なくとも 80重量多台んでいる希土類元素の混合物を表わ すことを特徴とする、特許請求の範囲第1項記載

- 2 -

- 1 -

特開 昭55-66903(2)

の触媒。

(5) K・がエチルまたはイソプチルを表わすととを特徴とする、特許静水の範囲第1項~第4項 配製の触媒。

(6) ルイス級が塩化ジエチルアルミニウム、セスキ塩化エチルアルミニウム、二塩化エチルアルミニウム、七スキ果化エチルアルミニウム、セスキ果化エチルアルミニウムまたは臭化エチルアルミニウムであることを特敵とする特許家の範囲第1項~第5項配載の配媒。

(7) 取分A対取分Bのモル比が1:1~1:100であることを特徴とする、特許請求の範囲 第1項~第6項配載の触媒。

(9) 特許請求の範囲第1項~第8項記載の解禁

- 8 -

高い割合ででは8-1、4単位を含んでいるボリ ブタジェンは以前から工業的に大規模に製造され ており、タイヤやほかのゴム製品の製造に用いら れる。本プロセスに用いられる有機金属混合触媒 は悪移金属成分としてチタン、コバルトまたはニ ッケル化合物を含んでいる。天然ゴムと比較して これらの触媒を用いて製造したボリブタジェンの 種々の欠点のうちの1つはその低い粘層性である。 粘層性が改良されたボリブタジェンを製造する ための触媒は公知であるにもかかわらず、生成物 はそれらの工業的な応用をさまたげるほかの重大 な又点を有する。

例えば「カウチュークおよびクミー、クンストストッフェ(Kantschuk und Gummi.Kunststo-ffe)」 2 2 巻、5 号(1 9 6 9 年)に現われた出版物において、良好な粘着性を有するポリブタ

を用いることを特徴とする、共範ジェンの均一**R** 被中での重合法。

(O A) 次の一般式

$$M \begin{pmatrix} R^{t} & & & \\ & 1 & & \\ R^{t} & -C - C O_{t} & & \\ & 1 & & \\ R^{2} & & & 8 \end{pmatrix}$$

に対応する希土類カルポキシレート、

B) アルキルアルミニウム、Alki かよび/ または ki AlH、

C) ルイス酸、

を不活性有根帮媒中で-80~80℃の範囲の個 度で任意の顧序で混合することを特徴とする、等 許請求の範囲第1項~第8項配載の触媒の製造法。

8 発明の詳細な説明

本発明に良好な粘滑性を有するポリマーを製造 するための、共軛ジェンを吊板中で重合するため の新規の均一触媒、その製造および利用に関する。

- 4 -

が298ページ以下に記載されている。その出版 物に記載されている触媒采は

LTルキルTルミニウムまたは水条化TルキルT ルミニウム

2 セロクトエート、及び

3.ハロゲン化化合物

からなる。

用いるセリケム化合物は触媒の製造およびブタジェンの重合に対して用いる R 媒中にわずかしか R けないという欠点を有する。 でき上つた触媒もまた均一な電液を形成するととができない。 セリケム 化合物およびそれから得られた触媒の両方とも、 従つて工薬的なブロセスにおいて正確に側定するととは困難であるが、このことは反応の円得な進行と一貫した製品の性質に対してきわめて重要となるであろう。 さらに、ジェンの希 液中での 置台に対して用いるとき、不均一条触媒はゲルを

- 6 -

形成する強いが同を有し、それは望ましいものではなく、反応容器とかきまぜ機の侵食とパイプの 閉塞をひき起とすかもしれず、それは工薬的なブ ラントにおいて包造プロセスをかなり妨害するか もしれない。

取台反応のための有機金属混合触媒の取分としての希土類の化合物の使用は事実ずつと以前から公知であつた。 例えば米国特許第3118864号では、セリウムのエステルまたはハロゲン化物と少なくとも1個の金属 - 炭素結合を有する有機金属化合物との反応によつて生成した、ブタジェン、イソブレンまたはクロロブレンの重合に対する触媒を特許請求している。

ジェンの立体将異性重合に通するもう1つの触

- 7 -

リマーが「彫湖した、塊化なつた状態」で得られるととが上配の出版物(第7段、16-20行) に指摘されている。

そのような生成物はゴム技術の点からみて、良好な性質を示さない。従つて、これらの触媒を用いる重合は無希媒で行うのが好ましいが、重合によって放出された熱をより有効に除去することができるために、工業的に大規模に行うプロセスに対しては不活性格媒の使用が望ましい。

従つて、本発明の目的は、用いる程度に完全に 可認であり、ゴム技術の点からみて良好な性質、 とくに高い粘密性を有するポリマーを製造するこ とが可能な、共軛ジェン、好ましくはブタジェン の重合に対する触媒を与えることである。

本発明のもう1つの目的は、重台若欲に加えた すべての触線収分が不活性溶媒に可希であるべき であることである。 特開 昭55—66903 (3) 彼はドイツ特許出朝公告第1,802264号に記 似されている。それは

- a) 元素の周期律表の第四B族金族のキレートハロゲン化物、及び
- b) トリアルキルアルミニウムまたは水器化アル キルアルミニウム、 からなる。

上配の特許はまた

- a) 第3B族の金属の可俗性キレート、
- b) ハロゲン化アルキルアルミニウム、及び
- c) トリアルキルアルミニウムまたは水架化アル キルアルミニウム

から製造する触媒をあげている。

配載された触媒はまたすべて上配の欠点を有する。 すなわち、それらはモノマーならびにジェンの 重合に適する 器媒の両方に不常の歯体からなる。

従つてまた、萬合を有機毎碟中で行うとき、ポ

- 8· ÷

本発明のさらにもう1つの目的は、用いる触媒 がこく少数存在するときでさえ、共軛ジェンの重 合に対して非常に高い活性を持たねばならないこ とである。

上に記載した欠点を持たない、本発明の基礎となっている問題を解決する、プタジエンの重合に 通するある種の触媒がことに見いだされた。

ゆえに本発明は、

A) 次の一般式

$$M \begin{pmatrix} R^{1} & C & C & O_{q} \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ R^{n} & R^{n} & 8 \end{pmatrix}$$

に対応する希土類カルポキシレート、

- B) TRERTRESCONDENS SECURITY TO SERVENTE SECURITY.
 - C) ルイス酸、

式中Mロ原子番号57~71の三価の希土

-10-

特朗 昭55-66903(4)

類元象を扱わし、

R¹、 R ⇒ Lび R* は*同じであつても異ってもよく、

炭素原子1-10個を有するアルキル基を 表わし、

からなる触媒に関する。

希士類の三価のカチオンと次の一般式

に対応する第三級カルボン酸の酸基からなる化台 物Aは炭化水素に容易に可能である。

ほかの希土類カルポ中シレート、例えばアセテ

-11-

希士舞元素の傷台物である、化台物がとくに好き しい。

 K^{*} 、 K^{*} および K^{*} はそれぞれ炭条原子数 1 -100 アルキル煮を表わし、置換基 K^{*} 、 K^{*} および K^{*} 中に存在するすべての炭条原子の合計が $6\sim20$ 、好立しくは $7\sim1$ 4 である。カルポキシル基 K^{*} 、 K^{*} 、 K^{*} $-CCO_{i}^{*}$ が誘導される

2-メチル-2ニニギル-ペンタン酸、

2 . 2 - ジェチケニペンタン酸、

2.2-ジナデルニヘキサン酸、

2 - メチル - 2 - エチル - ヘキサン酸、

2 、2 - ジエチルーヘキサン酸、

2 - エチル - 2 - プロピル - ヘキサン假、

2-エチル-2-プチル-ヘブタン奴、

2,2…ジエチルーヘプタン飲、

2、2-ジエチル-オクタン飯、反び

ート、プロピオネート、ヘキサンカルボキンレート、トリエチルアセテート、2 - メチルヘキサンカルボキンレート、2 - エチルヘキサンカルボキンレート、パルミテート、ステアレート、ペンソエートおよびフェニルアセテートは非極性有級形体中にほんのわずかしか吊解しないのでとの発見は驚くべきことである。

成分 A 中の記号 M II、 周期律要中の原子番号 5 7~7 1 の三価の希土類元素を表わす。 M が ランタン、 セリウム、 ブラセオジムまた II 本た II を 1 0 重量 5 の P の 少 左 く と 6 1 を また II を 1 た II で 1 2 と 5 と 5 と 7 で 2 と 5 と 7 で 2 と 5 と 7 で 2 と 5 と 7 で 2 と 5 と 7 で 2 と 6 と 7 で 2

M がランタンまたロネオジムまたロ少なくとも 8 0 重角 ランタンまたロネオジムを含んでいる

-12-

2-メチル-2-プチルーオクタン臤。

上記のカルポン酸の混合物もまた双分Aのカルポキンレートとして適する。

次のものが適当な希土類カルポキシレートの例 である

ランタンートリス-(2,2-ジエチルヘキサノ エート)

プラセオジムートリスー(2,2~ジエチルへキ サノエート)、

ネオジムートリス-(2,2-ジェチルへキサノ エート)、

ランタン-トリス-(2,2-ジエチルへブタノ エート)

ブラセオジムートリスー(2,2-ジエチルヘブ タノエート)、

オオジムートリス−(2,2−ジエチルヘブタノ エート)、

-14-

-18-

٠. .

特朗 昭55-66903(5)

ランタン・パーサチケート(パーサチツクアンド のランタン塩、シェル化学(Shell Chemicals) の商業製品)、

ブラセオジム・パーサチケート及び ネオジム・パーサテケート。

成分 Bの式 Al Ri ちょび Ri Al H において、配 号 R・ は 皮条原子刻 1 - 1 0 の 面鎖または 枝分れ 鎖 T ルキル茶を製むず。 次のものが適当な T ルキ ルT ルミニウム 20 何である。

トリメチルアルミ三ヴム、

トリエチルアルミニウム、

トリーカープロピルアルミニウム、

トリイソプロピルアルミニウム、

トリーカープチルアルミニウム、

トリイソプチルアルミニウム、

トリペンチルアルミニウム、

トリヘキンルアルミニウム、

-15-

二吳化メチルアルミニウム、

、二塩化メチルアルミニウム、

二具化エチルアルミニウム、

二塩化エチルアルミニウム、

二具化プチルアルミニウム、

二塩化プチルアルミニウム、

異化ジメチルアルミニウム、。 塩化ジメチルアルミニウム、

異化ジエチルアルミニウム、

塩化ジエチルアルミニウム、

具化ジプチルアルミニウム、

塩化ジプチルアルミニウム、

セス中央化メチルアルミニウム、

セスキ塩化メチルアルミニウム、

セスキ臭化エチルアルミニウム、

セス中塩化エチルアルミニウム、

二塩化ジブチルスズ、

-17-

トリシクロヘキシルアルミニウム、

トリオクチルアルミニウム、

水素化ジエチルアルミニウム、

水素化ジーホープチルアルミニウム、

水素化ジィソプチルアルミニウム。

トリエチルアルミニウム、トリイソプチルアル ミニウムおよび水素化ジイソプチルアルミニウム 、 が好ましい。トリエチルアルミニウムがとくに好

いわゆるルイス酸を成分でとして用いる。

これらは「化学と物理のハントプック(Hand book of Chemistry and Physics)」、第45 版、(1964-65年)に示されたように、金属原子が周期律表の第30本族または第170本族に属する有機金属ハロゲン化物ならびに第30本族、第170本族および第70本族の元素のハロゲン化物によって例示することができる。

-16-

三臭化アルミニウム、

三塩化アンチモン、

五塩化アンチモン、

三塩化リン、

五塩化リン、及び

四頃化スズ。

塩化ジェチルアルミニウム、セスキ塩化エチルアルミニウム、二塩化エチルアルミニウム、臭化 ジェチルアルミニウム、セスキ臭化エチルアルミ ニウムおよび二臭化エチルアルミニウムが好まし い。

双分Cとしてトリエチルアルミニウムと具案のようにアルキルアルミニウム化台物とハログンの 反応生収物もまた用いることができる。

触媒成分を使用するモル比は広い範囲内で変化 させることができる。

駅分Aと取分Bのモル比は1:1~1:100

-18-

の節囲でよく、好ましくは1:8~1:80の範囲であり、もつとも好ましくは1:8~1:50である。反分Aと反分Cのモル比は1:0.4~1:15、好ましくは1:0.5~1:8の範囲であ

-19-

2 双 分 A

3.双分 B

4. 奴分 C

5.ジエン 4.

または1.名 媒

1

2 双分 B

·3. 62分 C

4. 级分 A

5 ジエン。

もしも望ましいならは、触媒成分A、 B および C は常媒 - モノマー混合物に関時に加えてもよい。

触媒は高い活性を示し、従つて触媒効果を生するのにどく少力で充分である。用いる触媒の重は、一般に、モノマー100gに対して、放分 Aについて 0.01~0.5 モルである。

本発明のもう1つの目的は、ジェンの参阪中で の単独または共取台に対する本発明の無概の利用 特開 昭55-66903(6)

80℃の範囲の温度が適当である。触媒は別々に 製造してもよいが、好ましくは触媒の分A、B及びでを加え、それらを重合混合物と混合すること によって製造する。の分AとBまたはの分Bとで はそれらを重合の分に加える前に互いに混合して もよい。重合させるべきジェンを触媒の分の前に 加えるか後に加えるか、あるいはジェンを2つの 触媒の分の弥加の間に加えるかは東世でない。次 にかかげるのが、の分を重合混合物中に混合する ととによって触媒を製造するときに用いられる通 当な順序の例である。

1郡 媒

2 ジェン

3. 双分 A

4. 欧分B

5. 双分C

または1番 媒

-20-

である。

ジェンの取合は一般に有限裕謀中で行う。 これ ら は 用いる 触媒系に 対して 不活性 で なければ な ら ない。 適当 な 辞 群 ば に は、 例えば ベンゼン、 トルエン、 ペンタン、 n ー へ キ サン、 イ ソ へ キ サン、 ヘブタン むよび シクロ へ キ サンのよう な 芳香 族、 脂肪族 な よび シクロ 脂肪族 炭 化水条 が 含まれる。

本発明の触媒を用いる重合は連続的でもパッチ 式でもどちらでも行つてもよい。

- 20~150℃、好ましくは0~120℃の 温度で行うのが好ましい。

1つの慣習的な方法において、成分A、BおよびCに溶媒100重量部とブタジェン5~40重量部、好ましくは8~20重量部の進合物に加える。無の発生によつて認められるように、値ちに重合が開始する。用いる触媒の重が成分Aについて006mモルであり、温度が約90でであると

-21-

き、30分~5時間で変えてよい反応時間の後、 90度素多以上の転化器を得る。

目的の転化事に選したとき、例えば少量の水、 カルボン酸またはアルコールの弥加によつて触媒 は失活させる。

生取物を処理する前に適常の安定剤を適常の食 ポリマー茶液に加えてもよい。用いる安定剤は例 えば 2 ・6 ージー tert - プチルー 4 ーメチルフ エノールのように立体障害のあるフェノールまた は芳香族アミンでよい。

ポリマーはポリマー形骸の蒸発、メタノール、 エタノールまたはアセトンのような非器磁化よる 沈殿あるいは好きしくは形磁の水蒸気蒸留によつ て甲離することができる。ポリマーは適常の方法、 例えば乾燥だなまたは乾燥スクリユーで乾燥して

本発明によつて製造したポリプタジエンは例え

化エチルアルミニウム 20mモル。

反応器はジャケットで囲み、それを通つて水を 15~90℃の限度で導くととができた。重合混 台物はそれによつて75℃に加熱し、との温度に 維持した。

反応は8時間後にエタノールの添加によつて停止させた。安定剤としてQ85の2,6-ジー tert - ブチルー4-メチルフエノール(固体ポリマーに対して)の添加後、ポリプタジエンは水 蒸気蒸留によるシクロヘキサンの除去によつて得た。

ポリマーは真空で50℃において乾燥した。収 寒は、用いたモノマーに対して985であつた。

IR分析: 1 . 4 - cis = 9 5.8 % .

1 . 4 - trans = 4 1 % .

1 . 2 - = 0.6 %

94 146 €PI 2

-25-

特開 昭55-66903 77

ば80~999の割合の cis−1,4二重結合を 含む。公知の商業製品に比べて、その累積粘着は かなり改良される。好ましい利用は目動車用タイ セと工業用ゴム製品である。

本発明をととて次の実施例によつて説明する。 ととで引用したすべてのまはとくにことわらない 限り重量すを表わす。

实施例 1

次の収分を 4 0 ℃で容力 4 0 ±のかきませ容器 に、空気でフラッシュした後加えた。

- 1. シクロヘキサン 251.
- 2 プタジエン 26 な
- シクロヘキサン50㎡に帯解させたネオジム・
 パーサチケート 20mモル
- 4 シクロヘキサン50 世代密解させたトリエチ ルアルミニウム 80mモル、 及び
- 5. シクロヘキサン 5.0 転化形解させたセスキ塩 -24-

登案で洗つた容量 4 0 1 のかきまぜ容器を用いて、次の方法によつて 2 0 ℃で触媒を製造した。

- 1. シクロヘキサン 251、
- 2 シクロヘキサン100㎡(招解したトリエチ ルアルミニウム 60mモル、
- a セスキ塩化エチルアルミニウム2.4 mモル、 及び
- シクロヘキサン50 NLに招解したネオジム・ パーサチケート20 mモル。

最後の成分を加えた後、かきませば10分間続けた。ブタジェン26時を調製した触媒器版に加えた。重台は70℃で行つた。反応は2寸時間後、シクロヘキサン21中にステアリン酸209の港で加えることによつて停止させ、反応混合物は 実施例1に配戦したように処理した。

収率はプロセスに投入したモノマーに対して 9 6 9 て 5 つ た。

-26-

I K分析: 1,4-cis=96.8%。

1 , 4 - trans = 3.1 %

1 , 2 - = 0.6 %

ボリマーは次の性質を有した。

核限粘度: 3.6 8·dl/9

ムーニー粘度 (ML-4' , 1 0 0°): 4 1

デフォー硬度(80℃):575p

デフォー弾性(80℃):28%

ポリマーはローラーで混合し、次に加硫した。 混合物と加硫物は試験し、チタン触媒を用いて待 た市販のポリプタジェンと比較した。

准合物の次の配合を用いた。

ポリプタジエン

100重量部

カーポンプラツク(N880)

0) 50重量配

芳香族油

5 重常部

Z n O .

8 重量配..

ステアリン酸

1.5重量部

-27-

滑が顕著である。

吳 施 例 8

シクロヘキサン中のネオジム・パーサチケート

0.08mモルの密核 1.78 ml、シクロヘキサン

4.0mlかよびシクロヘキサン中のAl(C, H,)。

の1 モル密液 2.4 mlを空気かよび水分を射除して

混合し、次パシクロヘキサン中の(C,H₆)。Al₂Cl。

の0.1 モル密液 0.6 mlを加えることによつて触媒を製造した。

重台口容積500元のガラスプラスコで行つた。 フラスコを選集で洗つた後、シクロヘキサン280 配を選集と問時に導入し、次に選集を被体中にさ らに2分間導入し続けた。次にフラスコロゴム栓 シよび住射針を導入するための穴を持つた金属王 短の付いたコルクを用いて気密に密閉した。

液状モノマー259を注射針によつてフタジエンの人つたポンペからフラスコ内に入れた。触媒

特朗 昭55-66903(8)

N-インプロビル - N' - フェニル - p - フェニ レンジアミン

フエニルーα - ナフチルアミン

1 0 10 20 20

ペンゾチアジルー 2 - スルフエンモルホリド 1.0 百音:

イオウ

1.5 重量配

混合物をローラーで製造したとき、加工特性の 明らかな欠陥が比較に用いた商業製品に、とくに 4 0 で以上の温度で観察された。

比較すると、本発明によつて製造したポリプタンはまだ70でまでの個度においてすぐれた加工特性を有した。 れも裂け目もないなめらかなロールを掛けたシートがただちに形成された。シートは混合成分の添加の後でさえもなめらかで完全なままであつた。シートはローラーから持ち上らなかつた。

郡 後 1 4 ㎡ を注射針の付いた注射器から加えた。 フラスコは 6 0 ℃の加熱浴中に 2 時間置いた。次 にコルクを取り去り、ポリマーを少量の叡化防止 剤を加えたエタノール 0.5 1 で広殿させた。

級折したポリプタジェンは真空中で50℃で一 定重量になるまで乾燥した。収量は229(88%) であつた。

契 . 施 例 4

実施例 8 に記載した操作に従つて、次の放分を ガラスフラスコに加えた。

1) シクロへキサン 2 8 0 ml、 2) イソブレン 4 0 p、 8) Al (C₂H₈), 0.6 m モル、 4) (C₂H₃), AlBn 0.2 m モル及び 5) Nd(vers), 0.0 8 m モル。 反応時間は 6 0 で 2 5 時間である。ポリマーは 実施 例 8 化配収したよう化処理した。ポリイソブレン 8 9.6 p (9 9 9) を初た。

-80-

突 施 州 5 ~ 9

•

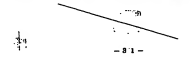
-42-

契施例 8 化配収した操作に従つて、次の成分を ガラスフラスコに加えた。

- 1) シクロヘキサン280 ml、 2) プタジエン、

ネオジム728、ランタン208、 次びブラセオ ジム85。

処理工程に実施例8の記載に従つて行つた。重合 条件およびそれぞれの結果を第1表に要約する。



第 1 . 表

采施例	プタジエン	試 分 B **********************************	成 分 C mモル	成 分 A	温度	時間 人	双塞	95
5	2 5.1	Al(C, H ₀), 0.25	(C, H,), Al, Cl, 0.05	Nd(vers); 0.05	60	2	8 7.8	9 6.9
6	2 5. 0	Al(C, H ₅), 0.15 (i-C ₄ H ₉), AlH	(C _z H ₀), Al _z Cl,	Nd(vers); 0.05	60	2	6 9.6	986
7	8 2 2	A l (C, H,),	(C ₂ H ₈) ₈ AlCl ₈ 0.085	Nd (vers), 0.085	60	2	9 3.0	9 4.6
8	2 7. 5	Al(C, H,), 0.27	Al(C, H,), +Br, 0.125	Nd(vere), 0.05	60	2	9 9.0	9 5.6
9	2 5. 5	Al(C ₂ H ₃) ₃ 0.5:2	(C, H,), Al, Br, 0.012	Di(vers); 0.015	60	2	9 6.8	924

特朗 昭55-66903(10)

兴 施 **9** 10

央施例 8 化記載した操作に従つて、ブタジエンとイソブレンを共直分する。ガラスフラスコ中に次の成分を次の脳序で加える。

1) シクロヘキサン 2 9 0 ㎡、2) イソブレン 19.6 g、3) プタジエン 1 9.4 g、4) Al(C, H,), 0.4 5 m モル (5) 具業 0.1 5 m モルの反応生成物及び 6) オオジム・パーサテケート 0.0 6 m モル。 演合は 6 0 でで 2 5 時間行つた。 処理操作は実施到 3 と同じである。ポリマーの収率は 8 8 まである。

¥

特許出願人 パイエル・アクテエングゼルシャフト 代 垤 人 弁理士 小田島 平 吉

- 88-

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LIMES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.